

Febrivac 3-Plus injektioneste, suspensio

Autorisé

- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain EP2, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain EP1, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain EP3, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Febrivac 3-Plus injektioneste, suspensio

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Vison

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.00 log10cell count / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.00 log10cell count / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.00 log10cell count / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI20CL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Finlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CZ Vaccines S.A.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/12/1996

Site(s) de libération des lots du produit fini:

IDT Biologika GmbH

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

13860

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/12/1996

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.